

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : **06-336427**

(43)Date of publication of application : **06.12.1994**

(51)Int.CI.

A61K 31/215

(21)Application number : **05-159892**

(71)Applicant : **GLOBAL ART KK**

(22)Date of filing : **26.05.1993**

(72)Inventor : **KATO HARUKI
NAGANUSHI YOUICHIROU**

(54) MALIGNANT TUMOR CELL PROLIFERATION INHIBITOR FOR ANIMAL INCLUDING HUMAN

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a malignant tumor cell proliferation inhibitor for animals including human, having slight side effect and excellent pharmacological effect.

CONSTITUTION: This malignant tumor cell proliferation inhibitor comprises a mixture of a straight-chain condensate having 5-23 condensation degree and a cyclic condensate having 2-15 condensation degree which are a fraction obtained by heating L-lactic acid under normal pressure or reduced pressure in an atmosphere of an inert gas such as nitrogen gas, dissolving the prepared reaction solution in methanol or ethanol while being held hot, allowing to stand body cooling, filtering, drying the filtrate under reduced pressure and dissolving the dried substance in acetonitrile or directly dissolving the filtrate in acetonitrile to give a solution, equilibrating the solution with 25% acetonitrile aqueous solution at pH2-3, subjecting the solution to column chromatography by reversed-phase ODS or DS column, eluting with 30-50% acetonitrile aqueous solution at pH2-3 and eluting with ≥70% acetonitrile aqueous solution at pH2-3.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-336427

(43)公開日 平成6年(1994)12月6日

(51)Int.Cl.⁵
A 61 K 31/215識別記号
ADU序内整理番号
9454-4C

P I

技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数1 表面 (全9頁)

(21)出願番号

特願平5-159992

(22)出願日

平成5年(1993)5月26日

(71)出願人 593124347

グローバルアート株式会社
神奈川県大和市中央2-3-17

(72)発明者 加藤 陽樹

埼玉県饭能市大河原140-1

(72)発明者 長主 陽一朗

神奈川県大和市中央3丁目9番4号

(54)【発明の名称】 人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤

(57)【要約】

【目的】 副作用が少なく、薬理効果に優れた人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤を提供する。

【構成】 L-乳酸を常圧または減圧下で窒素ガス等の不活性ガスの雰囲気中で加熱し、得られた反応液をメタノール又はエタノールに熱時速解放冷後、通過し、滤液を減圧乾燥後アセトニトリルに溶かすか、または直接アセトニトリルに溶かした溶液を予めPH2.0~3.0の25%アセトニトリル水溶液で平衡化しておいて、逆相系ODS又はDSカラムでカラムクロマトグラフィーを行い、PH2~3の30~50%アセトニトリル水溶液で溶離後、PH2~3の70%以上のアセトニトリル濃度の水溶液で溶離した画分であって、縮合度が5~23の直鎖状縮合物と縮合度が2~15の環状縮合物との混合物からなる。

BEST AVAILABLE COPY

2

特閱平6-336427

2

【特許請求の範囲】

【詣求項】 L-乳酸を常圧又は減圧下で窒素ガス等の不活性ガスの雰囲気中で加熱し、得られた反応液をメタノール又はエタノールに熱時密解放冷後、濾過し、濾液を減圧乾燥後アセトニトリルに溶かすか又は、直接アセトニトリルに溶かした溶液を予めPH2.0~3.0の2.5%アセトニトリル水溶液で平衡化しておいた逆相系ODS又はDSカラムでカラムクロマトグラフィを行い、PH2~3の3.0~5.0%アセトニトリル水溶液で溶解後、PH2~3の7.0%以上のアセトニトリル濃度の水溶液で溶解した画分であって縮合度が5~23のL-乳酸直鎖状縮合物と縮合度が2~15のL-乳酸環状縮合物との混合物よりなる人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】これまで、各種の人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤及びその製造方法が提案されているが、それらの多くは化学的合成法や生態系を利用する製造法で製造されたものであり、その多くは副作用が強かったり、あるいは生産性が低く実用できなかったりし、満足の行く人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤が提案されていないのが現状である。

【0003】例えば、人を含む動物の悪性腫瘍抑制剤及びその製造方法が、特開昭59-33223号、特開昭60-28930号として提案されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】こうした事情に鑑み、本発明者は副作用が少なく、薬理効果の優れた人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤について鋭意研究を重ねた結果、L-乳酸の低縮合物に人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤作用があることを発見した。

【0005】この発見に基き、本発明は、副作用の少ない薬理効果の優れた人をも含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制剤を提供することをその目的とするものである。

[00061]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成する本発明は、L-乳酸を窓圧または減圧下で窒素ガス等の不活性ガスの雰囲気中で加熱し、得られた反応液をメタノール又はエタノールに熱時溶解放冷後過濾し、濾液を減圧乾燥後アセトニトリルに溶かすか、又は、直接アセトニトリルに溶かして溶液をPH2.0～3.0の25%ア

10

〔0009〕前記製造法において、乳酸低縮合物は、常圧下、水が溜出し、L-乳酸モノマーの蒸気圧の低い温度例えば145℃で加熱し、共存水分を除いた後、150~200mmHgに減圧し、更に150~160℃、10~20mmHgに保ち最後に180~200℃、3~5mmHgで2時間以内加熱し残存モノマーその他の沸点物質を除く方法とか、160~170℃、100~200mmHgの条件下に加熱するとかして製造したもので、メタノールによる上限カットで残存モノマーの少ない2、3、4、5、6、……18、19、20、21、22、23と連続した場合度の低縮合物となる。

〔0010〕このようにして得られた本発明のし-乳酸縮合物の分画物の質量分析結果を図1、2又縮合度 $n=13$ 分取物の分析結果を図3に示す。同図から明らかのように乳酸低縮合物は直鎖状縮合物と環状低縮合物とが混在した状態になっている。

〔0011〕 なほ、図中、△は乳酸の環状縮合物、その他の数値は乳酸の直鎖状縮合物を示す。

【0012】上記製造に当たり、L-乳酸の低縮合物の
30 縮合度は、縮合反応時に共存する水分量及び反応温度を
適宜調整することによれ容易に制御できる。

【0013】一般に、L-乳酸(α -ヒドロキシプロピオン酸)は室温では液体で、通常2分子が水素結合した状態で存在し、その濃厚溶液中には lacticanhydride(2分子縮合したもの)が10~15%含まれ、加熱により容易に脱水縮合し、低縮合物に転化し、さらに、容易に高分子化し固化するといわれている。

【0014】上記本発明の人を含む動物の悪性腫瘍細胞
40 増殖抑制剤（以下抑制剤と言う）は、乳酸の前記性質を利用して製造したもので、乳酸を低複合物に、転化し、それをカラムクロマトグラフィーにより分画し、人を含む動物の悪性腫瘍細胞増殖抑制作用を有する活性画分を採取することにより得られた剤である。

〔0015〕本発明の剤は質量分析によれば直鎖状低縮

BEST AVAILABLE COPY

(4)

特開平6-336427

5

6

投与剤	体重 (g)		
	1日	2日	3日
抑制剤3 6mg/50g	2.2	2.1	2.3
	2.1	2.1	2.1
	2.1	2.1	2.2
アドレアマイ シン 6mg/50g	2.2	2.3	2.3
	2.0	2.0	死亡
	2.2	2.2	2.3

【0024】

【実施例5】

急性毒性実験3

(1) マウスC57 Black (8週令) 10匹の脛部の血管に抑制剤2を1日1回連続10回投与した。その後、10日経過を見た結果、外観的に変化はなく死亡率0%であった。

投与量：5.0mg/0.1ml 液体0.2ml (4.00mg/kg)

(2) ヌードマウス雌4週令10匹の背側部皮下に抑制剤2を1日1回投与した。その後10日経過を見た結果、死亡率は0%であった。

投与量：5.0mg/0.5ml H₂O (約2.5g/kg相当)

(3) ピーグル犬 雌 6ヶ月令体重7kgに抑制剤3を1日1回連続静脈注射し10日間観察した結果、外貌に特別の異常反応は認められなかった。(臨床的変化なし)。

投与量：0.7g (100mg/kg)

【0025】

【実施例6】

* 悪性腫瘍細胞増殖抑制試験1

ヌードマウスICR NU/NU 此4週令の背側部皮下に、人の悪性腫瘍細胞(株細胞)としてHeLa Cell (人子宮頸部癌株細胞)及びKB (人喉頭癌株細胞)を移植し、移植後3日目より、実験群には抑制剤1を1日1回計11回連続投与し、対照群には生理的食塩水を同様に投与した。その後投与を停止し、移植後7週目に腫瘍を取り出し秤量した。但し、抑制率は次式で与えられる。

抑制率 = (1 - 実験群の腫瘍重量g / 対照群腫瘍重量g) × 100% 表3乃至4にその結果を示す。

【0026】 (1) HeLa Cell (人子宮頸部癌株細胞)

移植数：1 × 10⁷

投与方法：皮下投与(s.c.)

投与量：3.0mg 0.3ml (3日目より)

結果：対照群と実験群とともに5例の腫瘍重量を以下に示す。

30 【0027】

【表3】

*

No	対照群 (g)	実験群 (g)
1	2.71	1.10
2	3.81	1.17
3	2.11	0.95
4	2.94	1.30
5	3.36	1.35
Σx	14.96	6.41
x平均	2.99	1.28

抑制率 57.1%

BEST AVAILABLE COPY

(5)

特開平6-336427

7

8

No	対照群 (g)	実験群 (g)
1	6. 64	2. 37
2	6. 33	3. 32
3	6. 19	1. 91
4	6. 02	2. 23
5	6. 78	3. 04
Σx	31. 96	12. 87
\bar{x} 平均	6. 39	2. 57

抑制率 59. 8%

【0029】

【実施例7】

悪性腫瘍細胞増殖抑制試験2

マウス肺癌細胞

マウスC57Bl/6c 雄(8週令)にLLC(マウス*)

*肺癌細胞 1.0×10^6 個を移植(SC)し、実施例5と同一方法で移植翌日から11回投与した。その結果を表5に示す。

【0030】

【表5】

No	対照群 (g)	実験群 (g)
1	3. 95	2. 44
2	4. 20	1. 87
3	4. 56	2. 24
4	3. 20	2. 40
5	4. 48	2. 10
Σx	20. 39	10. 25
\bar{x} 平均	4. 08	2. 05

【0031】

【実施例8】

悪性腫瘍細胞抑制試験3

吉田肉腫

ラットに吉田肉腫を移植し腫瘍の形成後抑制剤2. 2m
g/kg, 10mmg/kgを7日静脈連続投与し、7

30日間腫瘍サイズ(mm)を測定した結果を表6に示す。
対照群に生理食塩水を同量投与した。また、陽性対照薬としてアドリアマイシンを用いた結果をも示す。

【0032】

【表6】

BEST AVAILABLE COPY

(5)

特開平6-336427

9

10

群	動物番号	吉田肉腫の大きさ (mm ²) / 日			
		2	3	5	7
対照群	1	1512	3150	6650	13440
	2	50	93	600	3456
	3	50	228	1792	6500
	4	18	40	352	858
	5	126	180	1638	3795
	6	660	770	6804	12768
	Mean±S. D.	395	744	2973	6803
抑制剤2 2mg / Kg	16	520	924	3600	5382
	17	1092	1990	3078	5616
	18	147	256	3360	4992
	Mean±S. D.	586	857	2346	5330
	19	624	1560	3300	5525
	20	108	147	256	630
	21	224	450	1755	3366
抑制剤2 10mg / Kg	22	1183	1547	3927	5434
	23	416	960	4522	2394
	24	528	1014	1456	1786
	Mean±S. D.	514	930	2536	3189
	25	320	972	910	576
	26	256	864	540	360
	27	2448	4840	3960	4320
アドリアマイシン 2mg / Kg	28	324	864	720	920
	29	308	1368	1050	988
	30	105	648	384	432
	Mean±S. D.	627	1593	1261	1265

【0033】

【実施例9】

悪性腫瘍細胞抑制試験4

ウサギ肝癌由来株化細胞VX2

ウサギ肝癌由来株化細胞VX2をウサギ肝臓に移植し、
2週間後10×10mm～20×20mmの腫瘍のもの

を選び、抑制剤2、3、及び比較対象にアドレアマイシンを動脈投与し7日後、腫瘍を取り出し観察した結果を表7に示す。

【0034】

【表7】

BEST AVAILABLE COPY

(7)

特開平6-336427

11

12

群	動物番号	V×2癌サイズ (mm ³)		死滅状況	
		投与前	投与後	V×2癌	正常肝臓
抑制剤2 6mg/hlood	16	270	476	中心部死滅	NR
	17	225	320	中心部死滅	NR
	18	270	336	ほぼ死滅	NR
	Mean±S. D.	255	377		
抑制剤3 6mg/hlood	19	150	120	完全死滅	NR
	20	270	104	完全死滅	死滅 (16mm ³)
	21	340	264	完全死滅	NR
	Mean±S. D.	253	162		
アドリアマイシン 6mg/hlood	25	180	180	出血死	NR
	26	270	666	-	-
	27	270	330	中心部死滅	NR
	Mean±S. D.	240	-		

上記のとおり、癌のサイズ=癌の長径×短径はマウスでは有意差がやっと出る程度であるが、ラット、ウサギと大きな動物になるにしたがって顕著な薬理効果が現れた。

【0035】

【実施例10】

臨床例

方法：抑制剤3の100mgをプロピレングリコール1mlに溶かした溶液（以下抑制剤3溶液という）を作成し、体重1Kg当たり抑制剤30mg（抑制剤約0.3ml換算量）をビタミン剤、ブドウ糖等の点滴液に加えて混合し、点滴静注した。投与は1日1回5回投与後3日中止し、9日目よりまた追日5回投与し、以後患者の状態を時間の経過と共に観察した。

【0036】例1：胃癌

鶏卵大の胆嚢をもち、出血している患者（60才男）に抑制剤3液15mlをブドウ糖点滴液500mlに混合し、前記方法で投与したところ、5日目で薬効が現れ、出血が停止し、食欲が出て体調が回復してきた。更に、レントゲン検査で薬効を追跡し、胆嚢の縮小化が認められた。これは、胃カメラによっても確認された。

【0037】例2：甲状腺癌

時に体力も回復し薬効に対する充分な有意さを示した。

【0038】例3：肺癌

やはり大きくなった気管支癌の患者（55才男）に抑制剤3液15mlをブドウ糖点滴液500mlに混合し、同様な方法で投与した。投与後5日目には効果が現れ、喀痰中の血液は消失し、癌細胞は著しく減少し、全身状態の改善が見られるようになった。2ヶ月後のX線検査では腫瘍は縮小し、同時に体力の著しい回復が見られた。

【0039】例4：子宮癌

出血を伴う子宮頸癌患者に抑制剤3液12mlをブドウ糖点滴液500mlに混合し同様な方法で投与した。投与後4～5日で出血がとまり、症状の改善が見られ、1ヶ月経っても出血していない。2ヶ月後CTスキャンにより腫瘍の縮小化が確認した。2ヶ月後のX線検査では腫瘍は縮小し、同時に体力の著しい回復が見られた。

【0040】

【発明の効果】本発明は、実施例1で明らかのように投与後数日で抑制効果が現れ始め、10回投与後は中止してもその後の悪性腫瘍細胞の増殖が認められず、長期間有効性を示す。本発明の抑制剤は人子宮頸癌、人口腔癌、マウス肺癌、吉田肉腫、ウサギ肝癌、人の胃癌、

BEST AVAILABLE COPY

(8)

特開平6-336427

13

に対する作用も表6に示すように、陽性対照薬であるアドレアマイシン程の薬理効果が見られないものの強抑制作用が充分に窺える。さらに、本発明の抑制剤が生体に存在するL-乳酸のオリゴマーであり、かつ実施例3及び実施例4に見られるように生体に対する副作用がないことが窺える。これらをも含めた総合的評価から見れば、前記アドレアマイシンより高い評価を得ることができるものと感想する。

【図面の簡単な説明】

*

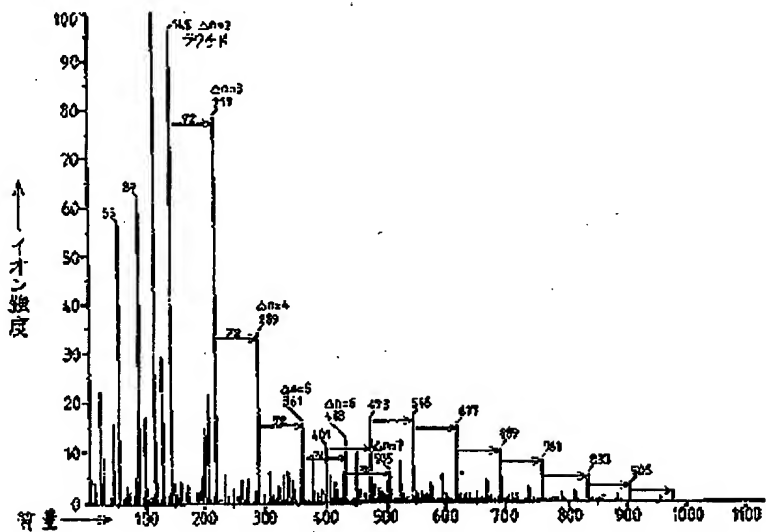
14

* 【図1】本発明の実施例の抑制剤2の質量スペクトル線図。

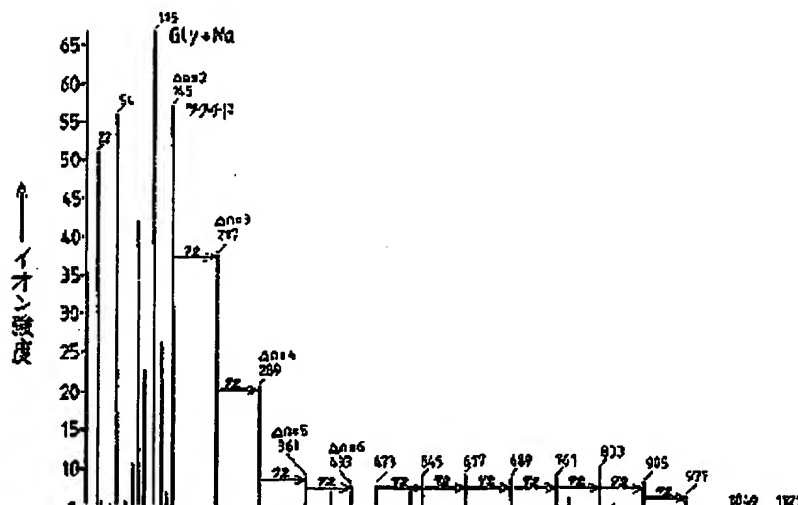
【図2】本発明の実施例の他の抑制剤3の質量スペクトル線図。

【図3】ODSカラムクロマトグラフィーで濃度勾配溶出で分取した結合度n=13の質量スペクトル線図(直鎖状縮合物の結合度n=13に対し環状縮合物の結合度n=11まで存在している。)。

【図1】



【図2】

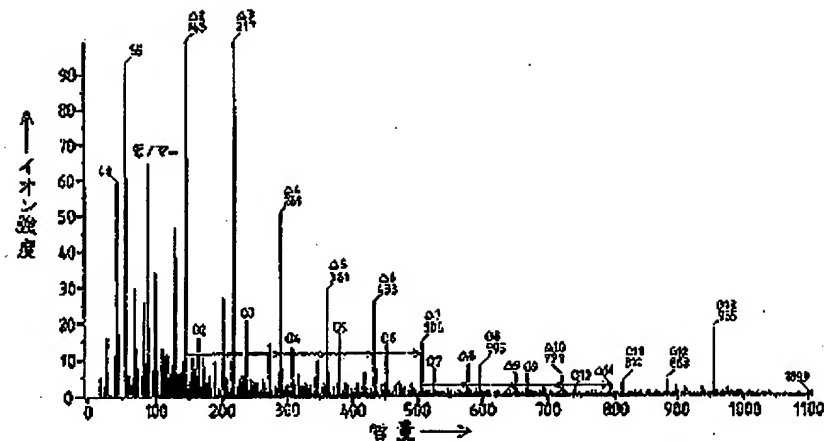


BEST AVAILABLE COPY

(9)

特開平6-336427

【図3】



BEST AVAILABLE COPY